This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

2/7/4

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI (c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv.

002271227

WPI Acc No: 1979-70437B/ 197939

Fluorine contg. cation exchange membrane - used e.g. for alkali chloride electrolysis, comprises bridged copolymer of an iodine contg. vinyl ether, a fluorinated olefin and monomer

Patent Assignee: ASAHI GLASS CO LTD (ASAG) Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week JP 54052690 A 19790425 197939 B JP 85026145 B 19850621 198529

Priority Applications (No Type Date): JP 77118597 A 19771004

Abstract (Basic): JP 54052690 A

Fluorine-contg. cation exchange membrane with good electrochemical and mechanical props. comprises a bridged copolymer of 0.1-10 mole% of an I-cont. vinyl ether of the formula I(CF2)pO(CF2CF2O)q(CF(CF3)CF2O)rCF=CF2 (where p is 2-9, q is 0-5, and r is 0-5), a fluorinated olefin of the formula CF2=CZZ' (where Z and Z' are F, CI, H, or -CF3), and a fluorine-contg. monomer with ion exchange groups or functional groups convertible into ion exchange groups of the formula CF2=CX (OCF2CFY)-(O)m (CFY') nA (where X is F or -CF3, Y and Y1 are F or a 1-10C perfluoroalkyl group, A is an ion exchange grp, e.g., -SO3H, -COOH, -PO2H2, -phi OH (phi is allyl group), -C(CF3)2OH, or group convertible into these ion exchange groups, I is 0-3, m is 0 or 1, and n is 0-12).

The fluorine-contg. cation exchange membrane has good electrochemical and mechanical props. as well as high dimensional stability, and can be used as a diaphragm not only for alkali chloride electrolysis but also for electrolytic reduction, fuel cell, or diffusion dialysis.

⑬日本国特許庁(JP)

10特許出願公開

⑩公開特許公報 (A)

昭54—52690

60Int. Cl.2 C 08 J 5/22 //. C 08 F 214/18

Č 08 F 216/14

識別記号 103

匈日本分類 13(9) F 131 26(3) C 12

26(3) C 132

庁内整理番号

❸公開 昭和54年(1979)4月25日

7415-4F

7019-4 J 7019-4 J

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 4 頁)

図改良された含フッ素陽イオン交換膜

20特

昭52-118597

22出

昭52(1977)10月4日

79発 跀 浅輪達郎

横浜市港北区日吉本町472

同

横浜市神奈川区栗田谷62

の発 明 者 菅家良雄

横浜市南区榎町2の78の1

DH 願 人 旭硝子株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目1

番2号

個代 理 人 弁理士 内田明

外1名

1,発明の名称

改良された含フツ索陽イオン交換膜 2. 特許請求の範囲

(1) 一般式

I(CFa)DO(CFaCFaO)O(CFCFaO)rCF=CFa (と b で、 p は、 2 ~ 9、 g は、 0 ~ 5、 r は 0 ~ 5 である) で 畏わされるョード合有 ヒ ニルエーテル口と、弗累化オレフイン(11)と、 イオン交換基又は該基に転換しりる官能基を 有する含フッ素モノマー(11)との共宜合体か らなる架論された含フツ素関イオン交換膜

- (2) 弗累化オレフィン(11)が、一般式 CF2=C22 (と)で、 Z、2 は、 発素、 塩素、 水素又は-CPs である)で扱わされる化合物 である請求の範囲(1)の原
- イオン交換基又は級基に転換しりる基を有 する含フツボモノマー(11)が、一般式、 $CF_{2} = CX + OCF_{2}CFY + O + OCF_{2}CFY + OCF_{2}CFY$

(とゝで、エは、非未又は-CFs であり、Y,Y' は、弗索又は炭素改1~10のパーフルオロ アルキル基であり、また、Aは、次のイオン 交换基、 -805H、-COOH、-PO2H2、-ØOH (Ø は アリール基)、-C(CFs)gOH 又はこれらのイオ ン交換基に転換しりる基である。そして、! 0~3、皿は、0又は1、皿は、0~12 である)で表わされる化合物である精束の範 囲 (1) の 展

- 共重合体中における。ヨード含有ビニルエー テル(1)の含有益が 0.1~10モルダである前 求の軽囲(1)、(2)又は(5)の版.
- 共政合体中における、イオン交換装又は該 遊に転換しりる基を有する含フッ素モノマー 朝の含有量が、1~50モルガである耐水の / Price 延囲(1)、(2)、(3)又は(4)のぬ

3. 発明の詳細な説明

本発明は、電気化学的性質とともに、特に機 械的性質が改良された含弗索イオン交換源に関 するものであり、更に詳しくは一般式

特別 昭54-52690(2)

 $I(CF_2)_DO(CF_2CF_2O)_Q(CF(CF_3)CF_2O)_TCF=CF_2$ (アは2~9、9は0~5、1は0~5)で表 わされるヨード含有ビニルエーテル(I)と、卵素 化オレフイン⑪と、イオン交換基或いはイオン 交換器に転換しりる官能器を有する合卵業モノ マー伽と心共宜合体からなる契盤された構造を 有することを特徴とする含弗累イオン交換以に 関するものである。

從來、 例允は特公昭 4 8 - 2 0 7 8 8 号公報 或いは特公昭 4 8 - 4 1 9 4 2 号公報に見られ るように、四兆化エチレンとスルホン酸基又は カルポン設益を有するパーフルオロピニルエー テルとの共宜合体からなるイオン交換膜として の応用が提案されている。然るにこれらのパー フルオロビニルエーテルと四角化エチレンの共 **取合体からなる関イオン交換級を例えばアルガ** り電解の隔膜として使用した場合、電気化学的 性能はそれなりの比較的優れた性能を示するの の、長期の運転においては大きな寸法変化をし / さないものは、上記機械的性質が改良達成され わの発生が避ることが認められ、このため簡局

においては、からる陽イオン交換説の使用労命 を短縮せしめる原因となつていた。

本発明者は、上記のようなパーフルオロビニ ルエーテルと四フツ化エチレンの共取合体から なる陽イオン交換波について、その電気化学的 性能を低下せしめるととなく、上記使用中にお ける寸法変化やしわの発生を抑制すべく程々検 肘の結果、上配するよりな符定の単位体組成か らなる共直合体から得られる架橋構造を有する 陽イオン交換膜により、上配目的が良好に達成 されるととが見い出された。

本発明において、使用される一般式、

 $I(CF_8)_DO(CF_8CF_8O)_Q(CF(CF_8)CF_8O)_TCF=CF_8$ (とゝで、ァ、a、rは、上記と同じであるが、 特化卫性、2~5、gは、0~3、rは、0~. 3 が好ましい)を有するヨード合有ピニルエー テル(1)は、上記本発明の目的建成にとつて不可 欠であり、ヨード含有化合物でも上記構造を有 ないばかりでなく、電気化学的性能の劣化をも

招く。からる本発明で使用されるヨード含有ビ ニルエーテル(I)は、 紙知の 種々の方法で製造さ れうるが、例えば、特公昭45-8205号公 報記读の方法により製造される。

本発明で使用される弗索化オレフィン回は、 好ましくは次の一般式 CFs=CZZ! (とゝて Z, Z! は弗米、塩素、水茶又は CFs である)で扱わさ れ、その代表例としては、四弗化エテレン、三 弗化塩化エチレン、六弗化プロピレン、三弗化 エチレン、弗化ヒニリデン、弗化ヒニルなどが 挙げられる。なかでもパーフルオロ化合物が好 ましく、特には四邦化エテレンが好適である。

更に、本発明で使用されるイオン交換基立い はイオン交換器に転換しりる官能器を有する含 那 彩 モ ノ マ - (□) は、 好 ま し く 次 の 一 殺 式 で 表 わされる。

 $CF_2 = CX(OCF_2CFY)_{\mathcal{E}} + O_{m} + CFY^{\dagger}_{n} - A$

と x で 8 は、 0 ~ 3、 m は、0~ 1、 n は 0 ~ 12でありIは弗奈又は CFs であり、 Y、Yi は 弗素政いは炭紫数1~10のパーフルオロアル

キル茜である。また、Aは、下配のイオン交換 基、

-80sH、-COOH、-PO2H2、-ØOH (Øは、 アリー ル基)、-C(CFs)g-OH

又はこれらのイオン交換器に転換しうる官能 基、例えば -802F、-802C1、-CN、-COF、-COOR (Rは1~10のアルキル盐)、 -coom (Mは アルカリ金銭又は新四級アンモニウム塩)等で ある。とれらの含弗茶モノマー(豆)は、肝知の 任意の方法、例えば、米国特許第3282875 記載される方法で製造されりる。

本発明における、上記ョードを含有するビニ ルエーテル(I)と、 弗 聚化オレフイン(II)と、 イオン交換 基成いはイオン交換 基に転換しりる 基を有する含弗素モノマー(Ⅱ)、との共宜合体 は、例えば、不活性有機溶媒又は水性媒体を使 用し或いは使用せずに、パーオキシ化合物、ブ ソ化合物、紫外線、電離性放射線の如き重合開 始源の作用の下に周知乃至公知の监合手段によ

つて得られる。共正合体中の目-ドを含有するビニルエーテル(I)の含有組は、好ましくは、 0.1~10モルラ、特には 0.5~5モルるが好ましい。また、イオン交換 遊歌 いはイオン交換 遊に 転換し りる 薪を有する 含 弗 素 モノマー (II) の 共 重合体中の含 有 量 は 減 の イオン 交換 容 し と し ぬ 係 するが、 好ましく は 1~50モル 多 し い に は 5~25モル の の が 好ましい。

上配の共産合体は、架橋が行なわれるが、通常架橋が行なわれる。製工好は、架橋が行なわれる。製工好の前に好きもしくは機成型される。製工の手段は既知の任意の手段的を被送した。 20~1.0000元 ではは、更にはは、かけました。 20~1.0000元 ではは、更にはは、ではは、20~1.0000元 ではは、更にはは、ではは、20~1.0000元 ではは、更にはは、で、100m1/m2以下にせしめるのが好きしい。また、ので、100m1/m2以下にせしめるのが好きしい。また、時間/m2以下にせしめるのが好きした。

特開昭54-52690(3)マー(II)の含有世によって変えうるが、特に出化アルカリ 批解用の隔膜として使用する場合、0.5マ2.5ミリ当益/グラム乾燥樹餅、特には0.7~2.0ミリ当益/グラム乾燥樹脂にせしめるのが好ましい。

かいる 成族 役に引き続いて共取合体 は成 膜されるか、本発明の共 在合体の架 機は、 点、 紫外線、 放射線の 無射等の 通常の 線状 雇合体の 架 橋 に使用される 公知乃至周知の 手段 で炎症 できる。例えば、 約 2 5 0 0 に 加熱 しながら 発生 する とりを減圧下に 除去して 架橋を行なわしめる などの方法が採用される。

上記成級又は架機工程に相前後して、好ましくは上記両工程に鋭いて、取合体がイオン交換器であるのではなく、酸茎に転換しりる官能器の場合には、それに応じた加水分解又は中和反応処理によりこれらの官能器はイオン交換器に転換される。

本発明の合卵案共宜合体からなる陽イオン交・換痕は、上配したように優れた電気的性質及び

根域的性質の両面で要れた性能を有するために 彼々の分野で広絶囲に使用されりる。

物えば、 電解 置元、 燃料 電池 又は 拡散 透析の 隔膜として 特に 耐食性が 要求される 分野で 有利 に 使用される。 なかでも、 上記のように 塩化 ア ルカリの 二室 型隔級 電 将用の 隔膜として 使用する 場合には、 優れた性 能が発揮される。

本発明の含β素陽イオン交換線を使用して塩化アルカリの電解を行ない、水酸化アルカリを製造する手段としては、既知のいずれの方式を採用できる。例えば、電解電圧及び電流密度は、それぞれ好ましくは2.3~5.5 ボルト、5~100 A/4 m² が採用できる。電解に使用される陽低は、増えば無鉛又はチタン母体に白金族金四の歳化物を被覆した寸法安定性を有する耐食性なるを使用することができる。

かくして、例えば本発明の腐イオン交換酸にて、 陽極と陰極とを区面して陽極室と陰極室と を構成し、陽磁室に塩化アルカリ水溶液を供給 して世解し、陰磁室から水酸化アルカリを得る 所謂二弦型質の場合でも、 2 規定以上の競艇の 塩化ナトリウム水溶液を原料にして、40~100分ましくは50~90°、5~50 A/am²の電流密度で電解することにより、40%以上の高速度の水設化ナトリウムが低電料证圧、高電弧効率で、しかも旋の劣化を起すことなく、長期にわたつて寸法安定性をもつて製造できる。

以下に、本発明を更に具体的に示すためた光能的を挙げるが、本発明は、上配の配成及び下配の実施例に限定されないことはもちろんである。

なお、以下の実施的における含フン素階イオン交換問題。の交換智量は次のようにして求めた。即ち、日型の隔イオン交換図電線を、1mのHC1中で60℃、5時間放送し完全に日型に転換し、HC1が投存しないように水で充分洗剤した。その後肢日型の0.5gの誤を0.1mの NaOH 25 mlに加えてなる溶液中に受徴し、完全にNa+型に転換した。次いで誤をとり出して ととにより求めた。

奥施约-1

2 0 0 ml のステンレス製反応容器に 3 7.5 g O CF2 = CFOCF2 CF0 CF2 CF2 SO2F & 6.3 8 0 CF2=CF0(CF2)4I, 3 1.580 トリクロロトリフ ルオロエ"タン及び 1 4 0 mgのアゾピスインテチ ロニトリルを仕込む。液体窒素で充分脱気した 後、反応器を70℃とする。次いで四非化エチ レンを 1 0.5 Kg/cm 迄仕込んで反応を行なわし める。 2 0 時間後に 6.2 8 の白色共進合体を得 た。 政共宜合体中の CFa=CFO(CFa)4Iの含量は 物質収支から26モルまであつた。該共重合体 を2000でプレス成形し、厚さ200μのフ イルムとした後数フイルムを250℃保持し 放圧下に発生するヨードを除去しながら 6 時間 保持し架橋を進行させた。該フイルムを加水分 解することにより官能基容益 0.79ミリ当益/2 乾燥樹脂のイオン交換膜を得た。

〇とする。次いで四兆化エチレンを 19.5 選迄 仕込んで反応を行なわしめる。反応中は系内に 四兆化エチレンを導入しつつ圧力を 19.5 短に 保持した。 5 時間後に 6.9 g の共 組合体を得た。 CF2=CFO(CF2)4 I の含金は物質収支か 5 2.2 モ ル 5 であつた。

数共は合体を2000でプレス成形し輝き2004のフイルムとした後、数フイルムを250で保持し、数圧下に発生するョードを除去しながら6時間保持し架器を遊行させた。
数フイルムを加水分解することにより官肥基的 は1.45ミリ当は/8のイオン交換感を得た。
数イオン 級を使用して、災危例~1と同様にして食場のは解を行なつた。その結果14別のNaOBを93%の世流効率で与えた。3ヶ月間は解を統行した後、該イオン 級の寸法変化は0.8%であり、しわの発生は少なかつた。

一方、四非化エチレンと CF=CFO(CF=)aCOOCH3 のみを共取合させて得た官能基督旗 1.45 ミリ 当旗/8 のイオン交換既は同条件の延解におい 特間昭54-52690(4) ンレスを用いて二室辺電解相(返間距離2.2 cm、 超有効面積25 cm)を超み立てた。陽返寇には、 4 Nの NaCl 水溶液を150 cc/時、後極室には そこから初られる NaOHの凝度が、8 Nになるように所定量の水をそれぞれ供給しながら、配成 密度20 A/4 cm²、被温850にて世解を行なつ た。その結果8 Nの NaOHを製造する場合、70 多の電流効率で与えた。3 ケ月間 配解を統行し た後、該1オン。以は0.7 %の寸法変化であり、 しわの発生は少なかった。

奖验物-2

200 mlのステンレス製反応容器に 39.0 g の CF=CFO(CF=)sCOOCHB と 5.3 g の CF=CFO(CF=) I 及び 20 mg のアソビスイソプチロニトリルを仕 込む。液体窒素で充分脱気した後反応器を 70

て 3 ヶ月 後 4.0 % の 寸 法 変 化 を 示 し 、 し わ を 発 生 し た 。

寒 雌 例 - 3

実治的 - 2と同様の証合条件により凹水化エ
テレンと CFa=CFOCFa CFO(CFa)s COOCHs 及び
CFa
CFa=CFO(CFa)4Iとを共取合させ、しかる近に架 協させることにより CFa=CFO(CFa)4I合业29 モル労で官能基容は1.29ミリ当進/9 乾燥樹 脂のイオン交換感を得た。酸イオン威を使用して、契範例1と同僚にして短解した場合、14 Nの NeOHを92 あの電流効率で与え3ヶ月の 寸法変化は0.7 あであり、しわの発生は少なか つた。

代理人 内 田 明代理人 萩 原 亮 一